Patent No.58-45401 issued Oct.8, 1983

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-130443

(43)Date of publication of application: 14.11.1978

(51)Int.CI.

A61K 7/13

(21)Application number: 52-043935

(71)Applicant : SHISEIDO CO LTD

(22)Date of filing:

16.04.1977

(72)Inventor: KUBO SANAE

FUJINUMA YOSHIMORI SAKAMOTO OKIHIKO OZAWA TATSUYA

YAMADA JUNICHI

(54) HAIRDYE

(57)Abstract:

PURPOSE: To dye hair in black, by treating hair with a melanin precursor or the like and a harmless water-soluble salt of metal.

#### (3) 日本国特許庁(JP) (1)特許出願公告

#### ⑫特 許 報(B2) 昭58-45401 公

f)Int.Cl.3

織別記号

庁内整理番号

2040公告 昭和58年(1983)10月8日

8115-4C A 61 K 7/13

発明の数 1

(全11頁)

1

60染毛剂

②)特 願、昭52-43935

❷出 顧 昭52(1977) 4 月16日

匈公 開 昭53-130443

③昭53(1978)11月14日

者 久保 早苗 ⑫発 明

相模原市古淵3133番地7

個発 明 者 藤沼 好守

横浜市緑区八朔町1502番地82

79発 明 阪本 興彦

> 横浜市新羽町 338 番地 資生堂新 羽花椿寮内

79発 明 者 尾沢 達也

横浜市戸塚区舞岡町2483番地71

明 者 山田 純一 勿発

鎌倉市西鎌倉4丁目7番地14

人 株式会社資生堂 勿出

東京都中央区銀座7丁目5番5号

20代 理 人 弁理士 田所 昭男

## の特許請求の範囲

1 亜硫酸塩又は亜硫酸水素塩又はそれらに効果 促進物質として、エチレンカーポネイト、プロピ レンカーポネイト、ァーブチロラクトン、ァーバ 25 の0.5~3.0重量%となるように調製されている レロラクトン、δーパレロラクトン、αーメチル ーィープチロラクトン、βーメチルーィープチロ ラクトン及びその誘導体の1種又は2種以上を含 有する前処理剤と、鉄又は銅の水溶性塩を含有す る金属塩液と、ピロカテコール、 $\beta-(3\cdot 4-30\ が0.01\sim 1.0 モル/ \ell$ となるように調製されて シヒドロキシフエニル) アラニン(ドーパ)、ド ーパミン、6ーヒドロキシドーパミン、5・6ー ジヒドロキシインドールー2ーカルポン酸メチル、 1-(3・4-ジヒドロキシフエニル)-2-ア エニル)-2-(メチルアミノ)エタノール、ホ モカテコール、P-tertープチルカテコール、3・

4-ジヒドロキシペンズアルデヒド、2・3-ジ ヒドロキシ安息香酸、3・4 ージヒドロキシ安息 香酸、カフエイン酸、ピロガロール、没食子酸、 没食子酸メチル、没食子酸エチル、没食子酸ブロ 5 ピル、没食子酸イソプロピル、2・4・5ートリ ヒドロキシトルエン、1・2-ジヒドロキシナフ タレン、2・3-ジヒドロキシナフタレン、ブル プロガリンの群より選ばれる0ージヒドロキン化 合物、又はモノヒドロキシ化合物である5-ヒド 10 ロキシインドールより選ばれる1種又は2種以上 の分子量110~220の範囲内にあるヒドロキ シ化合物を含有する前駆物質溶液と、過酸化水素 を含有する酸化剤液との四液からなる染毛剤。

- 2 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 15 剤液の四液を混合したときのPH 値が3~6とな るように調製されている特許請求の範囲第1項記 載の染毛剤。
  - 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 剤液の四液を混合したときにヒドロキシ化合物の 濃度が0.05~0.2モル/ ℓとなるように調製さ れている特許請求の範囲第1項ないし第2項のい ずれかに記載の染毛剤。
    - 4 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 剤液の四液を混合したときに過酸化水素が全量中 特許請求の範囲第1項ないし第3項のいずれかに 記載の染毛剤。
    - 5 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 剤液の四液を混合したときに鉄塩又は銅塩の濃度 いる特許請求の範囲第1項ないし第4項のいずれ かに記載の染毛剤。

#### 発明の詳細な説明

本発明は、毛髪に対してメラニン前駆物質又は ミノエタノール、1-(3・4-ジヒドロキシフ 35 その類似物質を利用し、それに安全性の高い金属 の水溶性塩を作用させて、無臭下にしかも皮膚に 近いpHという緩和な条件下で染着させる安全性 の高い永久性染毛剤にかかわるものであり、従来、 この種の試みをしたものに比べ、すぐれた黒色系 の染毛剤を得ようとするものである。

現在、永久性染毛の基本技術となつて繁用され ているものは、パラフエニレンジアミン等の芳香 族アミン及びその誘導体を主体とするアゾ染料を アルカリ存在下に過酸化水素を作用させて酸化重 合を行い、毛髪ケラチン内に浸透沈着させるもの である。

パラフエニレンジアミン系の酸化型染毛剤には、 アレルギ ―性反応を伴う危険性のあることは周知 であるし、又施術条件もアルカリ下になされるた めに1次刺激性も危惧される。過去にこの問題点 を解決する目的で天然メラニン前駆物質として、 例えば、チロシン、B-(3・4-ジヒドロキシ フエニル ) アラニン ( ドーパ ) 等を利用した染毛 が試みられたが、十分強固な染着を得るための条 件が見出せず成功するに至つていない。

本発明者らは、これらメラニン前駆物質を利用 20 して天然性の染毛を行う研究を進めており、先に はシステン結合破壊剤としてジチオスレイトール ジチオエリスレイトール等の親水性の強い物質を 用いると、前処理後の水洗性が良く、後のメラニ ン生成反応を進め、酵素反応を阻害することなく 良好な染着性が得られることを見出し、更にこの 反応系に、チロシンやドーパに加えて、5ーヒド ロキシインドールや、5・6ージヒドロキシイン ドールー2ーカルポン酸メチルなどを効果促進剤 として加え、チロシナーゼ及び/又は過硫酸塩を 30 酸化過程に用いて染毛剤が得られることを見出し、 特許出願した。(特開昭50-88240)

其後、本発明者らは、更に染着力を向上させる ために、メラニン前駆物質又はその類似物質を用 いて染毛することを試みて来た結果、亜硫酸塩又 35 るものである。 は亜硫酸水素塩又はそれらに効果促進物質として、 エチレンカーポネイト、プロピレンカーポネイト、 r ープチロラクトン、r ーパレロラクトン、δ ー パレロラクトン、αーメチルーァープチロラクト ン及びβーメチルーァープチロラクトン、又はそ 40 の誘導体の1種又は2種以上を配合したことを特 徽とする前処理剤により予め毛髪を処理し、メラ ニン前駆物質又はその類似物質であるピロカテコ ール、β-(3・4ージヒドロキシフエニル) ア

ラニン(ドーパ)、ドーパミン、6ーヒドロキシ ドーパミン、5・6ージヒドロキシインドールー 2ーカルポン酸メチル、1-(3・4-ジヒドロ キシフエニル ) ー2ーアミノエタノール、1ー (3・4-ジヒドロキシフエニル)-2-(メチ ルアミノ)エタノール、ホモカテコール、Pー tertープチルカテコール、3・4ージヒドロキシ ベンズアルデヒド、2・3-ジヒドロキシ安息香 酸、3・4ージヒドロキシ安息香酸、カフエイン しかるに、この種の染毛剤の主体となつている 10 酸、ピロガロール、没食子酸、没食子酸メチル、 役食子酸エチル、役食子酸プロピル、役食子酸イ ソプロピル、2・4・5ートリヒドロキシトルエ ン、1・2ージヒトロキシナフタレン、2・3-ジヒドロキシナフタレン、プルプロガリンの群よ り選ばれる0 - ジェドロキシ化合物又はモノヒド ロキシ化合物である5-ヒドロキシインドールを 基質にして、鉄又は銅の水溶性塩の存在下に過酸 化水素水を作用させることにより、極めて緩和な 条件で黒色系(黒色又は黒色に近い色調)に染毛 出来ることを見出した。・

> これら前駆物質中、たとえばピロカテコールは 通常の酸化染毛剤の領域では、モディファイャー 〈 修正剤 〉と呼称されるものに属し、この種の染 毛剤に於ける色調の色調変化の目的で用いられ、 **無色への染毛は不可能であることは表-1、第1** 図および第2図(私1)に明らかである。

この種の染毛技術に関連すると考えられるもの に、タンニン酸等に鉄塩を作用させて行うものが あるが、多くはメルカプタン等でアルカリ性条件 下で予め毛髪を処理して染毛するため不快臭を伴 うものであるし、仕上つた毛髪の風合も必ずしも 満足出来るものではない。本発明になる染毛剤は 仕上りが自然な黒色系(黒色又は黒色に近い色調) を呈するし、毛髪に対しても好ましい風合を与え

染毛するにあたつては、予め前述の亜硫酸塩又 は亜硫酸水素塩又は、それに前述の助剤物質とし てエチレンカーポネイト、プロピレンカーポネイ ト、ァープチロラクトン、βーメチルーァープチ ロラクトン及びその誘導体の1種又は2種以上か ら選ばれる化合物を配合した前処理剤で毛髪を予 め処理して、水溶性の銅塩又は鉄塩を0.01~ 1.0モル(液)、好ましくは0.05~0.2モル (液)で処理して金属塩を充分、毛髪内に吸着浸

5

透させておき、毛髪外に付着している金属塩は除去しておくことが、引続いて塗布する色素前駆物質と金属塩とによる効率の良い色素生成条件である。この際に、過酸化水素の濃度は0.5~3%が適当である。

このようにして本発明になる染毛剤は、ほぼ皮膚のpH で施術ができるため安全性が高く、しかも堅牢性の高い永久性の染着が得られる。

次に本発明によつて得られた染毛剤の評価結果 を記す。

(1) 2 gr の一定條件で洗浄乾燥した毛髪試料に 示した処方の10 gr を染毛前処理剤として、 30 C 10 分間処理後水洗し、拭きとる。

#### 〔前処理液〕

アンモニウムバイサルフアイ! (10%)水溶液	1 5.0%	1.
エチレンカーポネイト	1, 5. 0	
プロピレンカーボネイト	1 0.0	
エチルアルコール	1 5.0	2
精製水	4 5.0	
	計 100.0%	
	pH = 6.5	

- (2) 次に処理した毛髪に10gr の各0.2モル (液)の銅塩又は鉄塩水溶液(pH = 4 ~ 6) に浸漬し、30℃、10分間処理を行い、軽く 拭きとる。
- (3) その毛髪に、次に記した前駆物質溶液(pH 30 る。 = 3.5 ~ 5.0) 10 gr を毛髪に均一に塗布し、 実施 30℃、10分間浸漬して染色させる。 (1)

#### 〔前駆物質溶液〕

前駆物質(0.1モル(液 相当量)	) 1	. 0 ~ 2. 2 %	35
エチルアルコール		2 0.0	
過酸化水素水(30%)		3.33	
精製水	7 4.4	7~7 5.6 7	·
	計	1 0 0.0 0 %	40
•			

染色後、通常の方法でシャンプー、リンスし 乾燥する。

(4) 染色毛は、パネル5名により染着濃度、色調

につき視感評価を行つた(表-1)。更に、分 光光度計(日立607カラーアナライザー)に より測色を行い、ハンターの(L、a、b、c、)

エリ側色を行い、ハンダーの(L、a、b、c、) への変換を行い、その染色毛の明るさ(L値) (第1図)、及び(a、b)平面に於ける色相、 彩度(a、b、c値)(第2図)を評価した。

6

即ち、表-1、第1図によれば、銅および鉄 から選ばれる金属塩を用いた我々の発明になる カテコールによる新規染毛剤(低5、6)は単 にカテコールに対してアンモニアアルカリ下に 酸化重合させる従来技術による染毛(瓜1)や、 全く前処理を行なわずに行つた場合( & 2、3、) 及び過酸化水素水を作用せずに行つた場合 (低4)に比較して優れた染着性を示している ことが解る。又カテコールを含む0ージヒドロ キシ化合物(分子量110~220)(紙5、 6, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16、17、および18)および低19の5-ヒドロキシインドールも同様に優れた染着性を 示していることが解る。低7、8および9はL 値のみの判断では、若干染着性が劣る様に思わ れるが、彩度Cは低く、視感的には充分無色或 いは黒色に近い染着性を与えるものである。

一方、我々の発明の対象から外されるmージ ヒドロキンベンゼン( M20、21 )や、一方 の水酸基がメトキシ化された化合物( M22 ) は、L値及び彩度ともに値が大きく染着性が劣っていることが解る。

次に実施例によつて本発明を更に詳細に説明す

#### 実施例 1

25

## (1) 前処理液

亜硫酸水素アンモニウム溶液 ( 70%)	1 5.0 %
イミダゾール系両性界面活性剤	1 5.0
ラウリン酸ジエタノールアミド	1. 5
エチルアルコール	1 0.0
エチレンカーポネイト	1 5.0
精製水	4 3.5

計 100.0%

(2) 金属塩液

			(5)	特公 昭58-4	5 4 0 1
9				10	
プロピレンカーボネイト		10%		亜硫酸水素アンモニウム水溶液 ( 70%)	1 0.0%
イソプロピルアルコール		1 0		亜硫酸ナトリウム	5. 0
ポリオキシエチレン		2			1 5.0
精製水		5 3	5	エチレンカーポネイト	
	計	100%		ァープチロラクトン	5. 0
				エチルアルコール	5. 0
(2) 金属塩溶液 .		•		ヒドロキシエチルセルローズ	0. 5
硫酸第1鉄		2. 2 %	10	プロピレングリコール	3. 0
L-アスコルビン酸		0. 1		精製水	5 6.5
オレイルアルコールエチレンオ シド(10モル)付加体	キ	5. 0		計	1 0 0.0%
精製水		9 2.7		(2) 金属塩溶液	
	計 1	0 0.0%	15	酢酸第2銅	20%
(3) 前駆物質溶液	-	. ;		ポリオキシエチレンポリオキシブ ロピレン共 <b>重合体</b>	2. 0
ピロカテコール		1. 2 %		ラウリルアルコールポリオキシエ チレン(6モル)付加体	3.0
DL ートーバ		0. 8	20	精製水	9 5.0
Lーアスコルピン酸		0. 2		計	1 0 0.0%
ヒロドキシエチルセルローズ		0. 2		<b>#1</b>	1 0 0.0 %
イソステアリルアルコールエラ ンオキシド ( 1 0 モル ) 付加や	チレ *	4. 0		(3) 前駆物質溶液	
精製水		9 3.6	25	ピロカテコール	1.0%
•	計 1	0 0.0%		5 ーヒドロキシインドール	0. 5
(4) 酸化剂溶液				5 · 6 ーンヒトロキシイントール -2 -カルポン酸メチル	0. 5
過酸化水素水(30%)		2 5.0%	<i>30</i>	L-アスコールピン酸	0. 2
安定化剤		適量		エチルアルコール	1 5.0
精製水		7 5.0		ヒドロキシエチルセルローズ	1. 0
16天八、	計 1	0 0.0%	<i>3</i> 5	ラウリルアルコールポリオキシエ チレン ( 6 モル ) 付加体	3. 0

毛髪を前処理液(1)80gr で10分間処理した 後水洗する。次に金属塩液(2)80 gr を塗布して 10分間静置後過剰の液を軽く拭きとる。その後、 前駆物質溶液(3):酸化剤溶液(4)を4:1の比率で 混和した液 8 0 gr を毛髪全体に塗布した後 1 5 40 分間静置することによつて黒色の永久性染毛を得 る。 実施例 4

(1) 前処理液

(4) 酸化剂溶液

精製水

過酸化水素水(30%) 1 5.0 % 適量 安定化剤 8 5.0 精製水 100.0%

7 8.8

100.0%

						•
過酸化水素水(30%)	. 1 8.0 %		精製水		į	9 3.3 %
安定剤	適量		· <del>,</del>	†	1 (	0 0. 0
精製水	8 2.0		(4) 酸化剤液			
	計 100.0	5	過酸化水素水(30%)		:	1 8.0%
to March Michael March March 100 0	~ 1 ^ A BB 60 778		安定剤			適量
まず毛髪を前処理液(1)80 gr	で10分間処理		精製水		f	8 2. 0
した後、水洗いする。 次に金属塩液(2)80gr を毛髪	に涂布して10					
分間静置後、過剰の液を軽く拭き		10	3	H	1 (	0 0. 0
その後、前駆物質溶液(3):酸化			実施例6と同様の処理により、具	褐	色。	0永久性
の比率で混和した液 8 0 gr を毛	髪全体に 塗布し		染毛を得る。			
た後、15分間放置することによ	つて黒色の永久		実施例 8			
性染毛を得る。			(1) 前処理液			
実施例 7 (1) 前処理液		15	亜硫酸水素アンモニウム溶液 (10%)		:	1 5.0%
亜硫酸ナトリウム	1.5%		ァープチロラクトン			<b>5.</b> 0
亜硫酸水素アンモニウム溶液	1 0.0		イソプロピルアルコール			5. 0
(70%)		20	尿素			2. 0
プロピレンカーボネイト	5. 0		ベタイン系両性界面活性剤			1.0
<b>8ーパレロラクトン</b>	1. 0		(30%)			
β - メチルーァープチロラクト	ン 1.0		精製水		•	7 2.0
精製水	8 1. 5	25	Į	H	1	0 0.0
	計 100.0		(2) 金属塩液			
			硫酸第1鉄			4.0%
(2) 金属塩液			オレイルアルコール・エチレンス	+		1. 0
グリシン銅	1.0%	20	キシド(20モル)付加体	•••		2. 0
ヒドロキシエチルセルロース	1, 0	30	精製水			9 5.0
精製水	9 8.0			针	1	0 0.0
	計 100.0		(3) 前駆物質溶液	•		-
(3) 前駆物質溶液	•	35	没食子酸プロビル		í	0.5 %
ピロカテコール	1.0%		•			0. 5 % 0. 5
1-(3・4-ジヒドロキシフ			没食子酸イソプロピル			
= (3 - 2 - 7) - 2 - 7			ブルプロガリン			0. 1
1-(3・4-ジヒドロキンフ		40	1・2ージヒドロキシナフタレン		(	0.05
ニル)ー2ー(メチルアミノ) タノール	<u> </u>		精製水		8	8.8 5
没食子酸メチル	0. 5		Pi	1	0	0. 0
エチルアルコール	5. 0					
-, /- , /v - /v	J. U		(4) 酸化剤液			

16

	•			
過酸化水素水(30%)	1 5.0 %	;	* ピロカテコール	1.0%
安定剤	適量		6ーヒドロキシドーパミン	0. 5
精製水	8 5. 0		2・4・5ートリヒドロキシ  エン	トル 0.1
	計 100.0	5	ーン 3・4ージヒドロキシ安息香間	<b>Q</b> 0. 1
実施例6と同様の処理により、	黒褐色の永久性		2・3ージヒドロキシ安息香酢	<b>9</b> 0. 1
染毛を得る。 実施例 9			アンモニア水(28%)	適量
(1) 前処理液		10	精製水	9 8.2
亜硫酸水素アンモニウム溶液 ( 7 0 %)	1 5.0 %			計 100.0
エチレンカーポネイト	1 0.0		(4) 酸化剤液	
r ーパレロラクトン	5. 0	15	過酸化水素水(30%)	1 8.0 %
αーメチルーィープチロラクト	ン 5.0	10	安定剤 精製水	適量
精製水	6 5.0		作投水	8 2.0
•	計 100.0		まず毛髪を前処理液(1)8 0 gr	
(2) 金属塩液		20	した後、水洗いする。	
グリシン銅	1.0%		次に金属塩液(2)80gr を毛髪	<del></del> -
精製水	9 9.0		分間静置後、過剰の液を軽く拭き その後、前駆物質溶液(3):酸化	
	計 100.0		の比率で混和した液 80gr を毛	
		25		
(3) 前駆物質溶液	*		性染毛を得る。	

表 - 1

16	前処理	金属塩	客液処理	前級	物質溶液処理	染着	性
JAD.	州火沙王	鉄	銅	過酸化水素	. 前 駆 物 質	染着濃度 <sup>※</sup>	色 調
1	_	_	_	2. 5 %	ピロカテコール、0.2モル(液) アンモニアアルカリ性	×	淡黄色
2		0	_	1. 0 %	ピロカテコール、0.1モル(液)	×	淡褐色
3		_	0	1.0%	ピロカテコール、0.1モル(液)	Δ	"
4	0	1	. 0	1	ピロカテコール、0.1 モル(液)	×	青紫色
5	0	0	-	1.0%	ピロカテコール、0.1モル(液)	. 🔘	黒 色
6	0	_	0	1.0%	ピロカテコール、0.1モル(液)	0	黒 色
7	0	0	_	1. 0 %	Lードーパミン、0.1モル(液)	©	灰黒色
8	0	0	_	1. 0 %	DL ードーバ、0.1 モル(液)	0	灰黒色

		金属塩	容液処理	前駆	物質溶液処理	染 着	性
16.	前処理	鉄	銅	過酸化水素	前 駆 物 質	染着浸度 <sup>※</sup>	色 調
9	0	. 0	1	1. 0 %	5・6ージヒドロキシインドー ルー2ーカルボン酸メチル、 0.1モル(液)	0	灰褐色
1 0	0	0		1. 0 %	カフエイン酸、0.1モル(液)	0	黒 色
1 1	0	0	_	1.0%	ピロガロール、0.1モル(液)	0	黒 色
1 2	0	-	0	1.0%	ピロガロール、0.1モル(液)	0	黒茶色
1 3	0	0	_	1. 0 %	3 · 4 - ジヒドロキシベンズア ルデヒド、0.1 モル(液)	. ©	黒 色
1 4	0	0	_	1.0%	ホモカテコール、0.1モル(液)	0	黑 色
1 5	0	0	_	1. 0 %	p -tert、-ブチルカテコール、 0.1 モル(液)	0	黒 色
1 6	0	0	-	1.0%	没食子酸、0.1モル(液)	0	黒紫色
1 7	0	0	_	1.0%	没食子酸エチル、0.1 モル(液)	0	黒 色
18	0	0	-	1.0%	2・3ージヒドロキシナフタレン	0	黒 色
1 9	0	1	0	1.0%	5 ーヒドロキシインドール、 0.1 モル(液)	0	黒褐色
2 0	0	0	_	1.0%	レゾルシン、0.1モル(液)	×	<b>炎褐色</b>
2 1	0	_	0	1.0%	レゾルシン、0.1モル(液)	×	淡褐色
2 2	0	0		1.0%	ヴアニリン、0.1モル(液)	×	淡褐色
2 3			未染	色毛髪(コン	トロール)	· —	白色

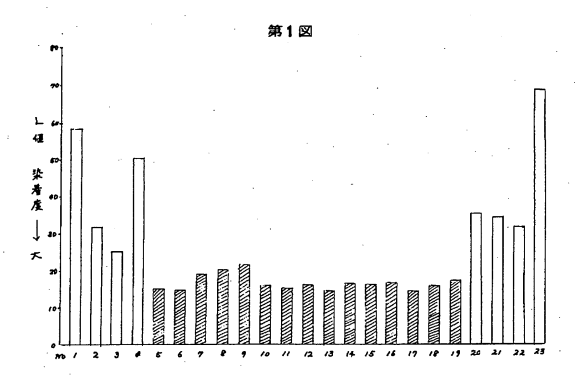
(○は前処理、金属塩溶液処理されていることを示す。) ※染着濃度 ×殆んと染着されていない。

*国便*度 ス元んと柴用されていない △やや楽潜されている。

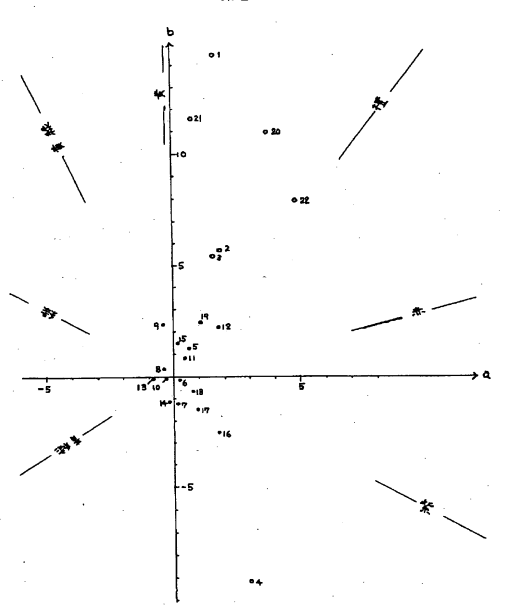
◎濃く染着されている。

#### 図面の簡単な説明

第1図は染色毛の明るさ(L値)を示し、横軸に表ー1のサンブル紙を、縦軸にL値を示した。 L値の小さい程、染色度が大きい。図中、斜線のものは本発明の例となるサンプルを示し、斜線のないものは、未染色白毛および本発明外の例となるサンブルである。第2図は、a、b平面における色相及び彩度(C=(a²+b²)が)を示し、







# This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

×	BLACK BORDERS
Ø	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
Ø	FADED TEXT OR DRAWING
ت ا	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	SKEWED/SLANTED IMAGES
×	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox